## (9) 日本国特許庁 (JP)

# 10特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭59—171956

Mint. Cl.3 G 03 C 7/38 # C 07 D 487/04 519/00

識別記号 105

庁内整理番号 7265-2H 8115-4C 8214-4C

砂公開 昭和59年(1984)9月28日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 27 頁)

## ⊗カラー画像形成方法

创特

昭58-45512 屈

22出

顧 昭58(1983) 3 月18日

⑦発 明 者 佐藤忠久

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

⑫発 明 者 川岸俊雄

南足柄市中沼210番地富士写真 フィルム株式会社内

明 者 古舘信生

南足柄市中沼210番地富士写真

フィルム株式会社内

⑪出 願 人 富士写真フィルム株式会社

南足柄市中沼210番地

1. 発明の名称

## 2 侍許請求の範囲

下記一般式(丨)で表わされるカプラーまたは ノおよび一般式(1)であらわされる部分を分子 内に有するビニル単量体より誘導される重台体も しくは共重台体ポリマーカプラーの存在下でハロ ゲン化銀感光材料を芳香族一級アミンを含む現像 **前で現像するととを特徴とするカラー画像形成方** 

但し、式中、R1、R2は水素原子、ハロゲン 原子、アルキル差、アリール族、ヘテロ母族、シ アノ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシ ルアミノ桜、アニリノ菜、ウレイド苺、スルファ

モイルアミノ差、カルパモイルアミノ差、アルキ ルチオ基、アリールチオ基、アルコキシカルポニ ルプミノ苺、スルホンアミド苺、カルバモイル苺、 スルフアモイル基、 スルホニル基、アルコキシカ ルポニル基、を表わし、Xは水素原子、ハロゲン 原子、カルポキシ基、または鬱素原子、富素原子 もしくはイオウ原子を介してカツプリング位の炭 集と結合する基でカップリング離脱する差を表わ し、Ri、R2またはXが2価の基となりビス体 を形成してもよく、

また一般式(【 )で表わされる部分がビニル単 量体に含まれるときは、RiまたはR2のいずれ かは単なる結合または連結基をあらわし、これを 介して一般式(『 )で表わされる部分はビニル形 に結せする。

#### A 発明の詳細な説明

本発明は、ハロゲン化銀によつて廖化された芳 香族一般アミンの酸化生成物とカップリング反応 して新規はマゼンタ色画像を形成する舳像形成法 に関する。さらに詳しくは新規なマゼンタカプラ

ーである!Hーピラゾロ【!、sーb}ー!、z、 ザートリアゾールを使用する画像形成法に関する。

事先されたハロゲン化銀を砂化剤として、砂化された芳香族/最アミン系カラー現像主要とカプラーが反応して、インドフェノール、インドアニリン、インダミン、アンメチン、フェノキサジン、フェナジン及びそれに類する色素ができ、色面像が形成されることは良く知られている。

とれらのうち、マゼンチ色画像を形成するため にはまーピラゾロン、シアノアセトフエノン、インダゾロン、ピラゾロペンズイミダゾール、ピラ ゾロトリアゾール系カプラーが使われる。

従来、マゼンタ色画像形成カプラーとして広く 実用に供され、研究が進められていたのはほとん どょーピラゾロン類であつた。よーピラゾロン系 カプラーから形成される観索は熱、光に対する竪 中性に優れているが、ギョのnm付近に黄色成分 を有する不要吸収が存在していて色にどりの原因 となつている事が知られていた。

この黄色成分を減少させるマゼンタ色画像形成

お戯に優れ、台成的にも優れ、カップリング活性 位に触脱基を導入することによつて、いわゆるよ 当姓化でき、使用鉛量も削減できる新規なマゼン メ色酶像形成カプラーを提供し、これらのカプラ ーを使用したマゼンダ色画像形成法を提供するこ とにある。

前配の目的は、

下配一般式(1)で表わされるカプラーまたは ンおよび一般式(1)であらわされる部分を分子 内に有するビニル単量体より誘導される重合体も しくは共重合体ポリマーカプラーの存在下でハロ ゲン化銀感光材料を芳香族一級アミンを含む現像 液で規律することを特徴とするカラー面像形成方 法により達成された。

骨被として英国特許 / 0 4 7 , 4 / 2 号に記載されるピラゾロペンズイミダゾール骨板、米国特許 3 7 7 0 . 4 4 7 号に記載されるインダゾロン骨板、また米国特許 3 , 7 2 5 , 0 4 7 号に記載されるピラゾロトリアゾール骨核が提案されている。

しかしながらとれらの特許に記載されているマゼンタカプラーは、ゼラチンのような親水性保護コロイト中に分散されたかたちで、ハロゲン化銀乳剤に混せするとき、不満足の色面像しか与えなかつたり、高沸点有機溶解への密解性が低かつたり、合成的に困難であつたり、普通の現像液では比較的ひくいカップリング活性しか有さなかつたりして未だ不満足のものである。

本発明の発明者は、 メーピラゾロン系カプラーの色相上最大の欠点である ギョ 0 c m 付近の副級 収を示さない新しいタイプのマゼンタ色面像カプラーを積々探索した結果、短波長側に副級収を示めさなく、色像の整牢性の高く、 台成的にも容易な一連のカプラー群に到達した。 したがつて本発明の目的は、色再現上優れ、発色速度、 最大発色

但し、式中、Ri、Riは水素原子、ハロゲン原子、アルキル菌、アリール菌、ヘテロ腺素、シアノ菌、アルコキシ菌、アリールはキシ菌、アシルアミノ菌、カルパモイルアミノ菌、カルパモイルアミノ菌、カルパモイルアミノ菌、カルパモイルでミノ菌、カルパモイルでミノ菌、スルホンアミド素、カルパモイルを下れた。カルパー・カルボニル菌、を扱わし、Xは水量原子、環果原子、ロストの原子、カルボキシ菌、主たは腎素原子、環果の表に、カルボール菌、アウリング酸脱子、環上はイオウ原子を介してカップリング酸脱子、尿素に対し、Ri、Rittがよ何の者とカリビス体を形成してもよく、

また一般式(【)で表わされる部分がビニル単量体に含まれるときは、R1またはR1のいずれかは単なる結合または連結基をあらわし、これを介して一般式(【)で表わされる部分はビニル基に結合する。

さらに詳しくは、R1、R2は各々水米原子、

ハロゲン原子(例えば、塩素原子、具常原子、等) アルキル基(例えば、メナル基、プロピル基、し ープテル者、トリフルオロメテル基、トリデジル 基、ヨー(a.ギージー(一アミルフエノナシ) プロピル書待)、アリール若(例えば、フエニル 茶、チーしープチルフエニル基。よ。チージーし ープミルフエニルお、チーテトラデカンプミドフ エニル裏、等)、ヘテロ環塞(例えば、ユーフリ ル基、ユーチエニル指、ユーピリミジニル落、ユ ーペングチアグリル苗、存し、 シアノ道、アルコ キシ基(例えばメトキシ基、エトキシ基、ユーメ トキシエトキシ基、ユードデシルエトキシ基、ユ ーメチンスルホニルエトキン族、等)、アリール オキシ海(例えば、フエノキシ基、スーメチルフ エノギン差、チーミープテルフエノキシ差、等)。 アシルアミノ差(例えば、アセトアミド基、ベン ズアミド差、テトラデカンアミド差、4~(1. ザージーtーアミルフエノキシ) プチルアミド基、 ァー(3ー1ープチルーψ--ヒドロキシフエノキ ジ) ブチルアミド苺、αー (ギー (ギーヒドロキ

シフエニルスルホニルーフエノキシ) デカンアミ ド基、等)、ナニリノ基(例えばフェニルアミノ 差、ユークロロアニリノ差、ユークロローミーテ トラデカンアミドアニリス茲、ユークロローェー ドデシルオキシカルポニルアニリノ基、N-アセ テルアニリノ苔、ユータロローミー (αー(ヨー t ープチルーチーヒドロキシフエノキシ) ドデカ ンプミドーアニリノ差、等)、クレイド差(例え は、フエニルウレイド基、メチルウレイド基、N. Nのジブテルウレイド表、等)、スルファモイル アミノ茶(例えば、N,N~ジナロピルスルファ モイルアミノ基、N-メチル-N-デンルスルフ アモイルアミノ苗、狩り、アルキルチオ苺(例え は、メテルテオ基、オクテルテオ荘、テトラデジ ルチオ苔、ユーフエノキシエチルチオ苔、ヨーフ エノキシブロピルチオ蒸、ヨー(メー(ープチル フエノキシ)プロピルチオ者、毎)、ブリールチ オ蕗(例えば、フエニルチオ基、ユープトキシー まーしーオクチルフエニルチオ差。 まーペンタデ シルフエニルチオ差。ユーカルポキシフエニルチ

オ夢、4ーテトラデカンアミドフエニルチオ基、 符)、 アルコキシカルボニルアミノ基(例えば、 メトキシカルポニルアミノ基、テトラデシルオキ シカルポニルアミノ基、終し、スルホン丁ミド基 (例えば、メタンスルホン丁ミド芸、ヘキサデカ ンスルホンアミド苺、ペンセンスルホンアミド苺、 Dートルエンスルホンアミド基、 オクタデカンス ルホンアミド書、ユーメチルオキシーよーモーブ チルペンゼンスルホンアミド基、祭り、カルバモ イル茲(例えば、N-エチルカルバモイル袋、N. N-ジプチルカルバモイル基、N-(ユードデシ ルオキシエチルトカルバモイル基。 Nーメチルー Nードデシルカルバモイル基、N-{3-(2, ダージー leri- アミルフエノキシ) プロビルト カルパモイル荘、许し、スルフアモイル基(例え ば、Nーエチルスルフアモイル基、N , Nージプ ロビルスルファモイル基、Nー(コードデシルオ キシエチル)スルフプモイル差、 NーエチルーN スルフアモイル差、भ)、スルホニル蓋(例えば、「 差、ューペンゾチアゾリルオキシ茅、将)、留案

メタンスルホニル蓋、オクタンスルホニル券、ペー ンゼンスルホニル基、トルエンスルホニル基、 4)、 アルコキンカルポニル基(例えば、メトキシカル ポニル差、ブチルオキシカルポニル差、ドデシル カルポニル甚、オクタデシルカルポニル茲、等) を表わし、光は水素原子、ハロゲン原子(例えば、 塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等)、カルボキ シ基、または酸素原子で連結する基(例えば、ア モトキシ差、プロパノイルホキシ差、ペンソイル オギシ書、2,4ージクロロペンゾイルオキシ書、 エトキシオキザロイルオキシ基、ピルビニルオキ **夕苺、シンナモイルオキシ苺、フェノキシ苺、4** ーシアノフエノキシル基、キーメタンスルホンア ミドフエノキシ書、チャメタンスルホニルフェノ キシ基、αーナフトキシ基、3ーペンタデシルフ エノキシ茶、ペンジルオキシカルポニルオキシ茶、 \* エトキジ基、 2ーシアノエトキジ基、ペンジルオ キシ基、ユーフエネテルオキシ基、ユーフエノキ ードデシルスルフプモイル基、N,N-ジエナル シエトキシ基、メーフエニルテトラゾリルオキシ

原子で連結する甚(例えば、ペンゼンスルホンア ミドは、Nーエチルトルエンスルホンプミド茶、 ペプタフルオロプタンアミド苺、 よっよっそっよっ 4ーペンチフルオロペンズアミド茶、オクチンス ルホンアミド脳、ローシアノフエニルウレイド券、 N . Nージエチルスルフナモノイルアミノ基、 / ーピペリジル基。ま、オージメチルーは、ギージ オキソーミーオキサブリジニル基、ノーベンジル ーエトキシーヨーヒギントイニル益、ゴN-/. ノージオキソーま(2日)ーオキソーノ,ユーベ ンソイソチアソリル芸、ユーオキソーノ、ユージ ヒドローノーピリジニル巻、イミダブリル荘、ピ ラゾリル港、3、5ージエチルーノ、2、4ート リアソールーノーイル、ナーまたは6ープロモー ベンゾトリナゾニルーノーイル、コーメチルーノ。 2、3、4ートリアソールーノーイルは、ペンズ イミダブリル並、冷しイオウ原子で連縮する差 (例えば、フエニルチオガ、ユーカルポキシフエ ニルチオ基、ユーメトキジーエーモーオクテルフ エニルチオ差。ダーメタンスルホニルフエニルチ

オ者、チーオクチンスルホンプミドフエニルテオ 者、ペンジルチオ基、ユーシアノエテルチオ基、 ノーエトキシカルポニルトリデンルチオ基、よー フエニルース、3、チ、3ーテトラブリルチオ基、 ユーペンゾチアゾリル基、等)を扱わす。

R1、R2、またはXがよ価のぶとなつてビス体を形成するよ価の基をさらに詳しく述べれば、R1、R2は登換または無敏換のアルキレン基(例えば、メチレンは、エチレンは、1、10ーデシレン基、一CH2CH2-C-CH2CH2-、等)、世換または無磁換のフェニレン造(例えば、1、4-フエニレン道、1、4-フエニレン道、

-NHCO-Ra-CONH-基(Raは位於されば 無監換のアルキレン基またはフェニレンみを扱わ し、例えば-NHCOCHaCHaCONH-、 CHa

-NHCOCH C-CH CONH-.

ー S ー R a ー S ー 基( R a は 歯換 または 無電換の アルキレン基を表わし、例えば、 ーS-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-S-、

CH:
-S-CH:C-CH:-S- 等)を表わし、X
- CH:

は上紀 / 価の着を適当なところで 4 価の着にした ものを表わす。

一般式([) であらわされるものがビニル単量 体化含まれる場合のR 1 あるいはR 2 のいずれか があらわて連結基は、アルキレン基(置換または 無能換のアルキレン基で、例えば、メテレン基、 エテレン基、1,10一デンレン基、

- CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> OCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> - 、等)、フェニレン 茎(塩換または無散換のフェニレン事で、例えば、 1. 4-フェニレン基、 1、3-フェニレン基、

- NHCO-、-CONH-、-O-、-OCO-およびアラルキレン基(例えば、

等)から過ばれたものを組合せて成立する基を含む。

好ましい連結蓋としては以下のものがある。

-NHCO-, -CH 2 CH 2.

- CH 2 CH 2 NHCO-, - CH 2 CH 2-O-C-.

なかビニル薬は一般式 ( ) ) であらわされるも の以外に世後差をとつてもよく、好ましい貿換差 は水素原子、塩素原子、または炭素数!~4個の 低級アルキル苺(例えばメチル苺、エチル苺)を 扱わす。

一般式(『)であらわされるものを含む単量体 は芳香族一級アミン現像薬の酸化生成物とカップ リングしない非発色性エチレン機単量体と共重台 ポリマーを作つてもよい。

芳香族一級アミン現像楽の砂化生成物とカップ リングしない非鉛色性エチレン様単量体としては アクリル間、αークロロアクリル型、αーアルア クリル酸(例えばメタアクリル酸など)およびこ れらのアクリル酸類から誘導されるエステルもし

レイン弾、マレイン酸エステル、NーピニルーI ーピロリドン、Nーピニルピリジン、およびユー およびリービニルビリジン等がある。ととて使用 する非発色性エチレン様不飽和単量体は2種以上 を一緒に使用するとともできる。例えばnープチ ルアクリレートとメチルアクリレート、スチレン とメタアクリル館、メタアクリル酸とアクリルア ミド、メチルアクリレートとジアセトンアクリル アミド等である。

ポリマーカラーカプラー分野で周知の如く、固し 体水不耐性単量体カプラーと共重台させるための 非発色性エチレン様不飽和単量体は形成される共 取台体の物理的性質およびノまたは化学的性質例 えば溶解度、写真コロイド組成物の結合剤例えば ゼラチンとの相密性、その可撓性、悪安定性等が 好影響を受けるように選択することができる。

本統明に用いられるポリマーカプラーは水可治 性のものでも、水不菌性のものでもよいが、その 中でも特化ポリマーカプラーラテックスが好まし vi.

くはアミド(例えばアクリルアミド、nープチル アクリルアミド、しープチルアクリルアミド、ジ -CONH-CHaCHaNHCO-、-CHaCHaO-CHaCHa-NHCO-フセトンアクリルアミド、メタアクリルアミド、 メチルアクリレート、エチルアクリレート、n-プロピルアクリレート、nープチルアクリレート、 tープチルアクリレート、isoープチルアクリ レート、ユーエチルヘキシルアクリレート、 αー オクチルアクリレート、ラウリルアクリレート、 メテルメタアクリレート、エテルメタアクリレー ト、ロープチルメタアクリレートおよびβーヒド ロキシメタアクリレート)、メチレンジピスアク リルアミド、ピニルエステル(例えばビニルアセ テート、ビニルプロピオネートおよびビニルラウ レート)、アクリロニトリル、メタアクリロニト リル、芳香族ピニル化合物(例えばステレンおよ びその誘導体、ビニルトルエン、ジビニルペンゼ ン、ビニルアセトフエノンおよびスルホスチレン)、 イチコン酸、シトラコン酸、クロトン酸、ピニリ デンクロライド、ピニルアルキルエーテルし例え ばビニルエチルエーテル)、マレイン間、無水マ

> 本希明にかかる代表的なマゼンタカプラーの具 体例を示すが、とれらによつて限定されるもので はない。

(1)

(2)

(3)

(5)

(6)

(7)

(8)

(9)

02

20

20

(23)

CIG

(21)

$$C_{1} \xrightarrow{C_{1}} C_{1} \xrightarrow{C_{1}} C_{1$$

**GU**.

CH 3 CH 2) 8-0

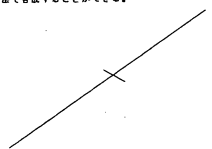
GD

32)

Œ

以下は単位体の好ましい例である。

本希明のカプラーは一般的に下紀に示すすつの



(R 4 はアルキル基、アリール法、ヘテロ環菌 を表わし、Haℓはハログン原子を尖わす。)

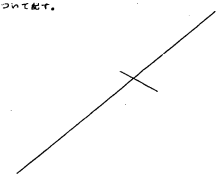
(R5はアシル茶、スルホニル茶、アルコキシ カルボニル茶、イソシアネート、スルツアモイル 茶、カルバモイル茶を表わし、Hsgはハロゲン 原子を表わす。)

上記出発原料(N)は、Ber. 3 4巻、79. 7 賃(1899年)に記載の方向で合成することができる。

第2の方法

(R4は、アルキル高、アリール高を扱わし、 R7は、アルキル高、アリール高、アミノ甚を表 わす。)

この頃ではポリマーカブラーの一般的合成法化 コンエルナ



巻媒への押出、優縮、あるいは水への注加化よつ て取合体を単離することができる。また乳化重合 法化ついては米国特許 3 , 3 7 0 , 9 5 2 号に記 戦の方法で合成することができる。

カップリング艇脱基の一般的な導入法について 記す。

### (川) 酸素原子を連結する方法

(2) 窒米原子を連結する方法

盤果原子を連結する方法には大きく分けて3つ

ポリマーカブラーの合成法については格核重合 および乳化量合化ついて記すが、まず溶放量合化 ついては米国条許3、チェノ、チェの号、毎期略 よるース8783号に記載の方法で合成でき、一 般式(I)であらわされる部分を含む単量体カプラー と非数色性エチレン様単着体(例をはアクリル層、 αークロロアクリル酸、メタアクリル酸のような アルアクリル関すたはそのアクリル無から鉄道さ れるエステルもしくはアミド(何えはアクリルア ミド、ロープテルアクリルアミド、ロープテルメ **メアクリレート、メテルメタアクリレート、エチ** ルメタアクリレート、等))を適当な比率で、町 春性有极軽糕(例えば、ジオキサン、メチルセル ソルブ、等)に落鮮または混合し、適当な温度 (30~100 位)重合開始(物理的作用とし て、架外線、高エネルギー輻射等によるか化学的 作用としてパーサルフエート、過敏化水県、ペン ゾイルパーオキシド、アゾビスアルキロニトリル 等の開始剤によるフリーラジカルの生成によつて 開始)するととができる。重合反応終了は、有様

の方法がある。 男 (の方法は、米国特許 3 . 4 / 9 , 3 9 / 号に記載されているように 適当なニトロソ 化剤でカップリング活性位をニトロソ 化し、それを適当な方法で表元 (例えば、pd 一 炭素等を触鉄とする水素 総加法、塩化 単一スズ等を使用した化学 憂元法 )し、 7 ー ブミノーイミダン 〔 / ・ 2 - b〕 ピラゾールとして各種ハライドと反応させ、主としてアミド化合物は合成できる。

第2の方法は、米国特許第3,725,067 号化記収の方向、すなわち:適当なハロゲン化剤、 例えば、塩化スルフリル、塩素ガス、臭素、Nークロロコハク酸イミド、Nーブロモコハク酸イミド、Nーデロモコハク酸イミド等によって7位をハロゲン化し、その後、等公昭36~45」が表現当な塩基放散、トリエチルアミン、水酸化ナトリウム、ザアザビシクロ(2,2,2)が大トリウム、ザアザビシクロ(2,2,2)が大トリウム、ザアザビシクロ(2,2,2)が大トリウム、ボアで連続したの存在下で産炭させ、7位に宝米原子で連続した化合物のうち、7位にフェノキシ基を有する化合物もこの方法で 合成するととができる。

はよの方法は、もままたは!のま電子系芳香敷設案へテロ環を7位に導入する場合に有効な方法で、特公明よ7ーよもよ77号に配載されているように約記録よの方法で合成した7ーハログン体に対して2倍モル以上の6ままたは!のま電子系芳香族登案へテロ場を添加しょの。~!まの。Cで無解族加無するか、またはシメテルホルムブルデェド、スルホランまたはヘキサメテルホスホトリフミド等非プロトン性極性密鉄中、30°~!よの。で加州することによつて7位に経業原子で連結した芳香族健業へテロ環集を導入することができる。

#### (3) イオク原子を遅結する方法

芳香族メルカフトまたはヘテロ塚メルカプト基が7位に世換したカプラーは米国特許3,227,55年号に記載の方法、すなわちアリールメルカフタン、ヘテロ域メルカプタンかよびその対応するシスルフイトをハロゲン化数化水業系搭級に存用し、塩素または塩化スルンリルでスルフェニル

# 合成例!(例示カプラー!)

/ H-2・4-ジメテルピラソロ (1, 1-b) - 1, 2, 4-トリアゾールの合成
テトラアセチルヒドラジンの熱分解により待ち
れるよ。1-ジメテルー1, 1, 4-1+サジア
ゾールとベンジルアミンを110°Cで4時間反
応させた所、715の収率で4-ベンジルー3,
1-ジメチルー1, 1, 4-トリアゾールを待る
ととができた。触点121~127°C
このトリアゾール719と、ヒドロキシルアミ

ンーの一スルホン酸も68と水酸化カリウムギの8から得られたヒドロキシルアミンーの一スルホン酸カリウムの水溶液を80°~90°Cで6時間反応する。空風に戻した後、50多の反应力に破力リウムを印別し、計蔵をクロロホルムで3回出出する。このクロロホルム抽出なからギギョ(59多)の出発物質でもるトリアゾールが回収された。水階を水冷下57多ョウ化水米酸水平を113にすると結晶が折出する。その結晶するととにより399(31多)のNーアミノトリアンニムウでイオダイドが成費や結晶として待られた。機点180~181°C

核磁気共鳴スペクトル ( CDC2s+DMSO-ds)

2. 39(3H、S)2.67(3H、brs) 5. 35(2H、S)6.66(/H、-NH) 7. ローフ.2(2H)7.2~7.46 (4H、-NHを含む)

ドーアミノトリアゾニウムアイオダイド89を

より配のDMFに移かし、40配の無水酢酸を加え、120°Cに加減する。その後酢酸ナトリウム12・59を加え、120°~130°で4時間提拌する。エパポレーターにより、DMFと無水酢酸を除去後飽和の炭酸ナトリウム水溶液で塩器性としたばクロロ水ルムで抽出する。無水液酸マグネンウムで乾燥低、溶解を除去すると褐色の油状物が得れた。とれを、ローヘキサンー酢酸エチルの溶解系でンリカグルカラムにより精製すると29(305)の7ープセチルー1ーベンジルー2,6ージメチルピラブロ(1,5ーb)ー1、1,4ートリアゾールを得ることができた。敵点105~107°C

# 核磁気共鳴スペクトル(C DCL a)

2、36(3H、S)2、43(3H、S)
2、60(3H、S)3、80(2H、S)
7、0-7、2(2H)7、2-7、36
(3H)
7-アセチル-/-ベンジル-2、6-ジナチ

フーアセテルー / ーヘンジルー 4 , & ーンブラ ルビラゾロ ( / , 3 ー b ) ー / , 4 , 4 ートリア

神神459-171956(14)

ジール、39を30配のエタノールに潜かし、その中へ20配の最塩酸を加え、加熱道洗する。約6時間後エタノールを被圧留去し、飽和の重ソウ水で塩基性化した後酢酸エテルで押出するとほぼ館枠を脱了セテル化したノーベンジルー3,4ージメテルピラゾロ (1,3-b) ー1,2,4ートリアゾール1.69(935)を得ることができた。 急気を GT~98℃

#### 核磁気共鳴スペクトル(CDCIs)

2. 32 (3H, S) 2. 44 (3H, S) 5. 02 (2H, S) 5. 22 (7H, S) 7. / 0~7. 40 (3H)

/ ーペングルー2、6ージメチルピラゾロ (/, s-b)ー1、2、4ートリアゾール1、69を 磁体アンモニア中、約0、89の金銭ナトリウム と反応させると目的とするカブラー、/ Hー2、6ージメチルピラゾロ (/, s-b)ー/、2、4ートリアゾール、0、679(70%)が無色の翻載として465れた。触点 274~275℃(分解) 異量分折 /36(M<sup>+</sup>、100%)

本特別に用いられるマゼンタカブラーから形成 されるマゼンタ色融像は下記一般式で扱わされる 色像安定化別と併用することによつて耐光堅牢性 が向上する。

但し、R10 は水素原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基を扱わし、R11、R12、R13、R14、R15 は各々水素原子、ヒドロキシ基、アルキル基、アリール基、アルコキシ基を扱わし、R13 はアルキル基、ヒドロキシ基、アリールル、アルコキシ基を扱わす。またR10とR11は互いに開鍵し、よ貝または6 貝環を形成してもよく、その時のR12はヒドロキシ基、アルコキシ基を扱わす。さらにまたR10とR11が開環し、メチレンジオキシ塩

合放例!で示したNー丁ミノトリアソニウムアイオダイドに!当堂のギー(ヨーペンタデシルフェノキシ)ブテリルクロライドを加え、DMF中国戦から徐々にノュの。Cまで加熱する。そして、4当量の酢酸ナトリウムと過剰の無水酢酸を加え!」の。から!30。の間で約4時間加熱する。合成例!に示したと同様の接処理をして精製する。ととにより、約30分の収率でフーマセテルー!ーペンジルーューメテルー(コーペンタデンルフェンキシ)ブロビルビラゾロ(ノー、コートリアゾールを待ちて、クロビルビラゾロ(ノー、コート)ー!・コートリアゾールは、合成例!の方法と同様の方法により合成するととができた。

を形成してもよい。さらだまた R 1 3 と R 1 4 が 閉環し、 5 員の 数化水素 環を形成してもよく、 その時の R 1 0 は アルギル 基、 アリール 湯、 ヘテロ 環基を 表わす。

これらの化合物は、米国等許3,935,016号、问3,982,944号、问4,254,216号明緻音、特開出55-21,004号、同54-145,330号明細書、英国特許公開2,077,455号、同2,062,885号 明湖書、米国特許3,764,337号、同3,573,050号明細書、特開出52-15223号、同55-6321号明細書、英国特許2,347号、同55-6321号明細書、英国特許2,347号、同55-6321号明細書、英国特許2,347号、同55-6321号明細書、英国特許2,347号、同55-6321号明細書、英国特許2,347号、同45-31号明細書に記載された化合物をも含む。

本発明の好ましい実施態様は本発明のカナラー

を含んだハロゲン化鉄カラー感光材料である。

本発明のカプラーは感光材料へ添加してもよいし、発色機像俗化能加して用いてもよい。 感光材料への添加量はハログン化盤/モリ当り 2 × 10<sup>-3</sup> モル〜 5 × 10<sup>-1</sup> モル、 好ましくは/× 10<sup>-1</sup> 〜 5 × 10<sup>-1</sup> モルであり、 ポリマーカプラーの 場合には発色部分が上記の量だけ入るようにポリマーカプラーの添加量を調節すればよく、 発色現 映影に添加して用いるときは俗 1000cc 当り、0.001~0.1 モルが巡当である。

本発明において本発明のカブラーの他に用いる ととのできるカブラー湖としては以下の知き色栄 形成カブラー、即ち、染色現像処理において芳春 族!歌アミンリ像楽(例えば、フェニレンジアミ ン誘導体や、アミノフェノール誘導体をど)との 酸化カップリングによつて発色し うる化合物を、 例えばマゼンタカフラーとして、メーピラゾロン カブラー、ピラゾロベンツイミダゾールカブラー、 ンアノアセチルクマロンカブラー、開鎖アンルア セトニトリルカブラー等があり、イエローカブラーとして、アシルアセトアミドカブラー(例えばベンソイルアセトアニリド類、ピパロイルアセトアニリド類)、等があり、シアンカブラーとして、ナフトールカブラー、及びフェノールカブラーとして、ナフトールカブラー、及びフェノールカブラストをとよばれる就水差を有する非拡散性のもの、またはポリマー化されたものが望ましい。カブラーは、鉄イオンに対しず当量性あるいは2当量性のとうでもよい。又、色補正の効果をもつカラードカブラー、あるいは現像にともなつて現像抑制剤をあってもよい。

又、DIRカプラー以外にも、カンプリング反 応の生成物が無色であつて、境像抑制剤を放出す る無量色DIRカップリング化合物を含んでもよ

上記カブラー等は、感光材料に求められる特性 を補足するために同一層に二種以上を併用すると ともできるし、同一の化合物を異なつたよる以上

に添加するととも、もちろん差支えない。

カナラーをハロゲン化銀乳剤層に導入するには 公知の方法、例えば米国特許コ,ままは,017 号に記載の方法などが用いられる。例えばフター ル酸アルキルエステル(ジブチルフタレート、ジ オクチルフタレート)、リン酸エステル(ジフエ ニルフォスフェート、トリフエニルフオスフェー ト、トリクレジルフォスフエート、ジオクテルブ チルフオスフェート)、クエン酸エステル(例え はアセチルクエン酸トリプチル)、安息香酸エス テル(例えば安息智酸オクテル)、アルキルアミ ド(例えばジエテルラウリルアミド)、脂肪酸エ ステル類(例えばジブトキシエテルサクシネート、 ジェチルアゼレート)、トリメシン酸エステル類 (例えばトリメシン歌トリプテル)など、又は佛 点約30°Cないし!30°Cの有機影解、例え は酢酸エチル、酢酸ブテルの如き低級アルキルア セテート、 プロピオン酸エテル、2般プテルアル コール、メチルイソプチルケトン、ターエトキシ エテルアセテート、メチルセロソルプアセテート

等に溶解したのち、親水性コロイドに分散される。 上記の高沸点有機溶媒と低沸点有機溶媒とは混合 して用いてもよい。

又、 特公昭 1 / - 1911 5 3 5、 特開昭 5 / -1994 3 号化記載されている単合物による分散 法も使用することができる。

カナラーがカルボン酸、スルフオン酸の如き酸 患を有する場合には、アルカリ性水溶液として剝 水性コロイド中に導入される。

ポリマーカナラーラテックスは単量体カプラーの重合で作つた親水性ポリマーカブラーをいつた ん取り出したのち、改めて有限形鉄に蒋かしたものをラテックスの形で親水性コロイド中に分散してもよいし、重合で得られた穀油性ポリマーカブラーの溶液を重接ラテックスの形で分散してもよい。あるいは乳化重合法で作つたポリマーカブラーラテックスを直接ゼラテンハロゲン化銀乳剤に加えてよい。

水可俗性ポリマーカナラーについては米国特許

使用する写真用カラー発色剤は、中間スケール 面像をあたえるように選ぶと都分がよい。シマン 発色剤から形成されるシアン染料の女大吸収帯は 約600から730mmの間であり、マゼンタ発 色剤から形成されるマゼンタ染料の最大吸収帯は 約500から580nmの間であり、黄色発色剤・ から形成される黄色染料の最大吸収器は約400 から半80nmの間であることが好ましい。 …本発明を用いて作られる感光材料は、色カブリ 防止剤として、ハイドロキノン酵毒体、アミノフ エノール誘導体、役食子配誘導体、アスコルビン 酸誘導体などを含有してもよく、その具体例は、 米国停許は、360、290号、同2、336、 327号、同2、403、721号、同2、41 ま、613号、同2、675、314号、同2。 フロノ、ノタフ号、同よ、フロチ、フノ3号、同 2、728、659号、同2、732,300号、 同2、735、765号、特開昭50-9298 ま号、同50~92989号、同50~9392。 8身、同50一110337号、同51一146

235号、特公地50-238/3号等に記載されている。

本発明を用いて作られる感光材料には、親水性 コロイド暦に紫外級吸収剤を含んでもよい。例え、 は、アリール基で監接されたペンソトリアソール 化合物(例えば米国特許3、よろろ、フタル何化 記載のもの)、4ーチャンリドン化合物(例えば 米国兴許3、314、794号、同3,352。 6 8 / 号に記載のもの)、ペンゾフェノン化台物 (例えば特別昭チェーよりま4号に記載のもの)、 クイと酸エステル化台物(例えば米国特許3,2 0 5 、8 0 5 号、同3 、7 0 7 、3 7 5 号に記収 のもの)、ブタジエン化台物(例えば米国督許4。 0 4 5 、 1 2 9 号に記載のもの)、あるいは、ベ ンソオキシドール化台物(例えば米国特許3,7 00、455号に記載のものりを用いねととがで さる。さられ、米国特許3,499,762号、 帝開昭 5 4 - 4 8 5 3 5 号に記載のものも用いる ととができる。紫外静吸収性のカプラー(例えば αーナフトール来のシアン色素形成カプラー) や、

紫外線吸収性のボリマーなどを用いてもよい。 C れらの紫外線吸収剤は毎足の海に雄染されていて もよい。

本発明を用いて作られた感光が料には、親水性 コロイド層にフイルター染料として、あるいはイ ラジェーション防止その他物々の目的で水俗性染 科を含有していてもよい。とのような契料には、 オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、スチ リル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及び アン染料が包含される。なかでもオキソノール染 料;へミオキソノール染料及びメロシアニン染料 が有用である。用い得る染料の具体例は、英国特 新まま4,609号、同1,177,429号、 特開昭48-85130号、同49-99620 号、同49~114420号、同52~108。 113号、米国特許は、274、782号、岡は、 333,472号、同2,956,179号、同 3、148、187号、同3、177、078号、 同3、247、127号、同3、540、887 号、同3 , 5 7 5 , 7 0 4 号、同3 , 6 5 3 . 9

のより、何よ、7/1,472号、何4,07/, 3/2号、同4,070,352号K記載された ものである。

本発明に用いられる写真乳剤は、メチン色素類 その他によつて分光増胀されてもよい。用いられ る色素には、シアニン色素、メロシアニン色素、 在台シアニン色素、複台メロシアニン色楽、ホロ ポーラーシアニン色素、ヘミシアニン色素、スチ リル色米かよびヘミオ中ソノール色素が包含され る。特氏有用な色素は、シマニン色素、メロシア ニン色素、および複合メロシアニン色素に胎する 色素である。とれらの色素類には、塩基性異節環 核としてシアニン色業線に通常利用される核のい すれをも適用できる。すなわち、ピロリン核、オ キサゾリン核、チアゾリン核、ピロール核、オキ サゾール核、チアゾール核、セレナゾール核、イ ミダゾール核、テトラゾール核、ピリジン核など: とれらの核に脂環式炭化水素環が融合した核;及 ひとれらの核に芳香族故化水素珠が融合した核、 眦ち、ィンドレニン核、ペンメインドレニン核、

インドール核、ペンズオキサドール核、ナフトオキサソール核、ペンゾチアゾール核、ナフトチアソール核、ペンゾセレナゾール核、ペンズイミダソール核、キノリン核などが適用できる。 これらの核は炭素原子上に塵換されていてもよい。

メロシアニン色葉または複合メロシアニン色葉 にはケトメチレン構造を有する核として、ピラゾ リンーェーオン核、チオヒダントイン核、ユーチ オオキサゾリジシース、チージオン板、チアゾリ ジンース、チージオン核、ローダニン核、チオパ ルピッール酸核などの5~6 貝異節環核を適用す ることができる。

有用な増感色素としては例えば、ドイン特許 9 29.080号、米国特許 2,231,658号、同2,493,748号、同2,503,776号、河2,519号、同3,672,319号、同3,656,959号、同3,672、897号、同3,694,217号、阿4,025,349号、同4,046,572号、英国特許1,242,588号、特公地44-1403

のお、问 5 2 - 2 4 8 4 4 号 K 記載されたものを 挙けるととが出来る。

とれらの増感色素は単数に用いてもよいが、そ れらの組合せを用いてもよく、増成色素の組合せ は特に、強色増感の目的でしばしば用いられる。 その代表例は米国特許ュー688、545号、向 2,977,229号、同3,397,060号、 同3, 522, 052号、同3, 527, 641 号、何3.617.293号、同3.628.9 64号、同3.666.480号、同3.672. 898号、同3,679,428号、同3,70 3,377号、闰3,769,30/号、闰3, まりゅ、609号、同3、837、862号、同 4,026,707号、英国特許!,344,2 まり号、同り、507、803号、特公昭43-4936号、何53-12.375号、毎開昭5 2-110.618号、例52-109.925 ちん比較されている。

地感色素とともK、それ目身分光増感作用でも 元ない色素あるいは可視光を実質的化吸収しない 物質であつて、強色増展を示す物質を乳剤中に含んでもよい。例えば、含盤業異節環基で監接されたでミノステル化合物(たとえば米国特許よ、9ょう、3ょうの号、同よ、6ょう、フェノラに配数のもの)、芳香族有機酸ホルムアルデヒド箱合物(たとえば米国特許3、743、5/0号に配数のもの)、カドミウム塩、でザインデン化合物などを含んでもよい。米国特許3、6/5、6/3 号、同3、6/3、64/号、同3、6/3、44年代有用である。

本発明の終光材料の写真処理には、公知の方法のいずれをも用いることができるし処理液には公知のものを用いることができる。又、処理強度は通常、/までからsのでの間に選ばれるが、/までより低い過度さればりでをこえる健康としてもよい。目的に応じ、健師便を形成する場合の理し、或いは、色無健を形成すべき現他の報から成るカラー写真処理のいずれをも適用するととが出来る。

カラー改画板は、一枚に、発色強値主要を含む
アルカリ性水形散から似め、発色残像主要は公知
の一般芳香族アミン境像剤、例えばフェニレンジアミン類(例えばルーマミノーN、Nージェチル
アニリン、メーケ・エナルードーエチルートードロキシェチルアニリン、メート・アミノートーエチルーチーでミノーNーエチルー・フェーリン、コーメチルーチーでミノーNーエチルー・アミノーNーエチルー・アニリン、コーメチルー・アミノーNーエチルードーナーメーシーメートードーナー・アニリンなど)を用いることができる。

この他L・F・A・Mason 着Photographic Processing

Chemistry(Focal Press刊、1946年)のP226~229、米国特許2、193、015月、間2、592、364号、特開昭41-64933号など化配数のものを用いてもよい。

カラー現は故はその他、アルカリ企業の重破像

発色現像後の写真乳剤層は通常験自処型される。 暴自処理は、定着処理と同時化行われてもよいし、 個別化行われてもよい。 暴自剤としては、 例えば 鉄( I )、コパルト( I )、 クロム( N )、 網 ( I ) などの多価金属の化合物、 過酸剤、 キノン 無、ニトロソ化合物等が用いられる。 例えば、フ

エリンアン化物、重クロム酸塩、鉄(目)またはコパルト(目)の有機銀塩、鉄えばエチレンジアミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸、パーユージョウール四酢酸などのアミノポリカルボン酸類あるいはクエン酸、酒石酸、リンン酸塩・ナトロソフェノールなどを用いることができる。これらのうちフェリンとを用いることができる。これらのうちフェリンアン化カリ、エチレンジアミン四酢酸鉄(目)アンモニウムは竹に有用である。エチレンジアミン四酢酸鉄(目)アンモニウムは竹に有用である。エチレンジアミン四酢酸鉄(目)の濃温は地立ても

原白または銀白定港族には、米国等許3,0 年 2,520号、同3,2 年1,966号、特公出 45-8506号、特公出年5-8836号など に記載の歌白促進剤、特別出53-65732号 に記載のチェール化台物の他、移々の添加剤を加 えることもできる。

「本発明に用いられるハログン化資乳剤は、通常

水容性鬱塩(例えば朝散鬱) 溶液と水溶性ハロゲン塩(例えば臭化カリウム) 階蔽とをゼラチンの如き水溶性高分子溶液の存在下で混合してつられる。とのハロゲン化鬱としては、塩化鬱、臭化鬱のほかに、混合ハロゲン化鬱を用いるととができる。ハロゲン化鬱粒子の平均粒子サイズ(球状または球に近似の粒子の物合は、粒子性径、立方体は下の格合は、 被長を粒子サイズとし、 投影面積にもとづく平均で表す)は、 メル以下が好ましいが、野に好ましいのはの・4 μ以下である。 粒子サイズ分布付狭くても広くてもいずれてもよい。

とれらのハロゲン化御粒子の形は立方益形、八 筋体、その混合晶形等されてもよい。

又、別々に形成したよ親以上のハログン化御写真乳剤を混合してもよい。更に、ハログン化御粒子の結構造は内部まで一様なものであつても、また内部と外部が異質の層状構造をしたものや、英国特許も35,841号、米国特許3,622、318号に配載されているような、いわゆるコン

パージョン型のものであつてもよい。又、着値を 形として表面に形成する数ももの、粒子内部に形 以する内部者像型のもののいずれてもよい。これ らの写真乳剤はMees(ミース)差、\*The Theory of Photo-graphic Process". (ザ・セオリー・オブ・ホトグラフィック・プロ セス)、MacMillan 社刊:P . Grafkides (ビーグラフキデ)者、\* Chimie Photographique" (シミー・ホトグラフィ ーク)、Paul Montel社刊(1957年)等 の成帯にも記載され、一般に認められている。 P. Glafkides 着Chimie et Physique Photographique (Paul Montel 社刊。 ノタも7年)、G.F. Duffin 署 Photographic Emulsion Chemistry (The Focal Press 刊、1944年)、V. L. Zelikman et al 客Making and Coating Photographic Emulsion (The Focal Press 刊、1964年)など 化配載された万法を用いて調整することができる。

即ち、酸性伝、中性伝、アンモニア伝等のいずれ でもよく、又可得性御塩と可将性ハロケン塩を反 応させる形式としては、片偶氮合伝、同時混合伝、 それらの組みせかどのいずれを用いてもよい。

粒子を似イオン過剰の下において形成させる方法(いわゆる逆晶合法)を用いることもできる。 同時温台法の一つの形式としてハロゲン化酸の生成される被相中のpAgを一定に保つ方法、即ち、いわゆるコントロールド・ダブルジエット法を用いることもできる。

との方法によると、結晶形が規則的で数子サイ メが均一に近いハロゲン化御乳剤が得られる。

別々に形成したよ物以上のハロゲン化費乳剤を 混合して用いてもよい。

ハロゲン化御包子形成又は物理熟成の過程化かいて、カドミウム塩、亜鉛塩、鉛塩、タリウム塩、イリックム塩又付その銀塩、ロジウム塩又付その銀塩、佐藤田の塩素の水塩、 大井させてもよい。 乳剤は沈澱形成後あるいけ物な形成後に、通常可能性塩脂を除去されるが、そのための手段とし

ては古くから知られたゼラチンをグル化させて行うメーデル水洗法を用いてもよく、また多価アニオンより成る無後塩漿、例えば賀酸ナトリウム、アニオン性界面活性剤、アニオン性ポリマー(例えばポリスチレンスルホン酸)、あるいはゼラチン誘導体(例えば脂肪族アンル化ゼラチン、芳香族アンル化ゼラチン、芳香族アンル化ゼラチン、芳香族アンル化ゼラチン、芳香族アンル化ゼラチン、芳香族アンル化ゼラチン、芳香族アンル化ゼラチン、芳香族アンル化ゼラチン、芳香族アンル化ゼラチン、芳香族アンル化ゼラチン、芳香族アンル化ゼラチン、芳香族アンル化ゼラチン、芳香族アンルでもよい。可耐性塩類除去の過程は各略してもよい。

ハロゲン化御乳剤は、化学増感を行わない、い
わゆる未被熱(Primitivel乳剤を用いること
もできるが、通常は化学均感される。化学増感の
ためには、勧配Glaskides または Zelikman
らの名音あるいは H. Frieser 編 Die
Grundlagender Photographischen
Prozesse mit Silber-halogeniden (Akademische Verlagsgesellschaft,
1964) 化配敏の方位を用いることができる。
本発明を用いて作られる感光材料の写真乳剤層

または他の親水性コロイド層には塗布助剤、希覧防止、スペリ性改良、乳化分散、接着防止及び写真特性改良(例えば、現像促進、染調化、増級)等物々の目的で、簡々の昇面估性剤を含んでもよい。

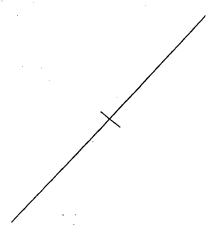
フォン銀塩、マルキルナフォレンスルフォン酸塩、 アルキル質酸エステル類、アルキルリン酸エステ ル袋、NーアシルーNーアルキルメウリン類、ス ルホコハク鍵エステル類、スルホマルキルポリオ キシエテレンマルキルフェニルエーテル類、ポリ オキシエチレンアルキルリン酸エステル魚などの ような、カルボキシ基、スルホ基、ホスホ基、質 腹エステル盐、リン酸エステル基等の酸性菌を含 むアニオン非面店性制;アミノ酸類、アミノアル キルスルホン酸物、アミノアルキル硫酸又はリン **駅エステル類、アルルルベタイン類、アミンオキ** ンド弊などの函性非菌治性剤;アルキルアミン塩 類、脂肪族あるいは芳香族無 4 観アンモニウム塩 和、ビリジェウム、イミダゾリウムなどの複素珠 能を観アンモニウム塩類、及び脂肪族又は複果珠 む含むホスホニウム又はスルホニウム塩物などの カチオン界面彷任剤を用いることができる。 実施例 1

本発明のカプラー(II、および下配化学構造式 A でおわされる比較カプラー、それぞれ / . / n モ ルモ / 0 転のエタスールに移解し、この中にカラー現像主撃である。 ザー N ー エチャー N ー ( ューメタンスルホン T ミドエチル ) T ミノーユーメチル T ニリン / 破骸塩を / ・3 まそル 懸傷させ、次に無水炭酸ナトリウム / 2・9 まそんを 3 配の水に 経解した 水溶液を添加し、室温で後押した。この混合核の中に、過酸酸カリウムユ・4 まそんを 含む / 0 転の水溶液を 徐々に 順下した。

/.2#(3H, t, J=7.2!2.#5 (3H, S)2.52(4H, S) 2.95(3H, S)3.2#~3.75(6 H)4.6#(/H, brt, J=7)

6.60~4.80(2H)8.84(/H, d, J=9.0)

アンダーラインで示されるりつのメテル基の数 収は下記物造式Bを満足する。この色素の融点は 244~245°であつた。



マゼンタ色業Bと比較カプラー人から形成され たマゼンチ色素の酢酸エチル中の可視吸収スペク トルを凶!化示す。両者の吸収スペクトルの最高 後後を1.0亿規格化して比較した。

図!からわかるように本発明のカプラーから符 られる色素は、比較カプラー人から形成される色 素とえmaxが一致している上、400~430 nm付近の馴吸収がなく、長波長鍋の裾がシャー プに切れており、カラー写真感光材料に使用した 場合に再現上有利である事がわかる。

#### 実施例 2

下記に示す比較のプラーC、ノヨタにトリオク チルホスフエートノSԱ、酢酸エチルノSRを加 えで形解し、との搭舷をジー sccープチルナフタ レンスルホン放ナトリウムを含む10%ゼラチン 水稻散100gに加え、ホモジナイザー乳化機を 用いて撹拌乳化し、乳化物を得た。との乳化物を 緑感性塩具化鉛乳剤(Bェルタモル%、CLタタモ ル知り300g(鉛13.58合有)と混合し、 盤布用助剤、ドテンルペンセンスルホン酸ナトリ

ウム、硬膜剤:ユーヒドロキシーチェゥージクロ ローェートリアジンを加え三酢酸セルロース支持 体上に塗布した。さらにとの層の上に保護船とし てゼラチン量布放を量布し(ゼラチンノダノ m2) 乾染し、フイルム人とした。

一万、本条明のカプラー(5)を9・98、使用し、 上記フィルムAと同じようKしてそれぞれフィル ムBを作成した。

同様にして本発明のカナラー(3を10.6分使 用し、緑感性塩臭化健乳剤200gを用いた以外 は上記フィルムAと同じようにしてフィルムCを

MEW. L. A.

上配フィルバA~じを感光計で1000ルツク **メノ秒で露光し、次の処理液で処理した。** 

### 現像在

ベンジルアハコール				′	5	΢
ジエチレントリアミンま酢燉					5	8
КВг			o		#	8
Na <sub>2</sub> SO <sub>3</sub>						8
Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>				3	0	g
ヒドロキシルアミン研飲塩					2	8
4ーマミノーヨーメチルーN-						
エチルー N-#-(メタンス						
ルホンアミド)エチルアニリ						
>3/2H2SO4H2O			#	•	5	8
** 1000 WKT6 .	p	H	,	0	•	,
<b>你白足潜</b> 瓶						

チオ鉛盤アンモニウム (70w1%)

Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>

Na[Fe(EDTA)]

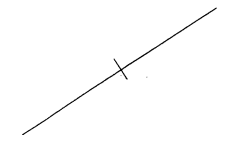
EDTA 水で 1000配にする

処理工程

群白足着液

水光

処理した役の色素健機度をマクベス機能計ステ ーメスAAフイルターにて側定した。また色素像 の分光吸収スペクトルをも測定した。色素像のフ イルム上での吸収も実施例1と同様、副吸収がな く投波長側の裾の切れたものであつた。発色特性 れついてド級に掲げる。



( * ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) (	本発明のカプラーは、従来のメービラソロカプラーに比べて十分な発色機能を与え、 化 は3で代表される二当量カプラーは少ない歯形 で高い発色機能を与えることがわかる。 またギュロロ血付近の関数収が本発明のカ ーでは比較カプラーに比べて非常に低く、色
---	--

最大级収度是

\* \* Ag/Cp

> 1 ₽ •

比較カプラー(C)

本袋羽のカプラー(5)

の良いたとを示している。

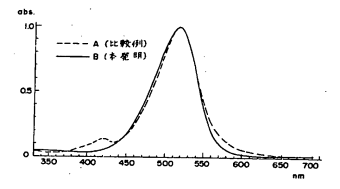
A…実施們!のカプラーAから生成する色素の 数収スペクトルである。

B…実施例1のカプラー(I)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

**等許出顧人 富士写真フィルム株式会社** 

米袋大袋収強度を/としたとき

g



# 手続補正書

昭和58年 #月27日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和58年 券願第 455/2 号

2. 発明の名称

カラー画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

将許出額人

住所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社 代表者 关 茜 賞

連絡集 〒106 東京都港区西南布 2 丁目26番30号 富士芬克フィルム株式会社 東京本社 電話 (406) 2 5 3 7



山原东二縣

イルオキン系、シリルオキン茎、アリールオキシカルボニルアミノ苺、イミド苺、ヘテロ環チオ、スルフイニル苺、ホスホニル苺、アリールオキシカルボニル基、アンル茶」を挿入する。

(6) 鼎 4 頁 / / 行目の「もしくはイオウ原子」 の前へ「、炭素原子で」を挿入する。

(7) 果7頁よ行~ょ行目までの「アルキル番(例えば……ブロピル番等)、」を削除し、「アルルル番(炭素な!~33の直鎖、分散倒アルキル番、アルキニル番、アクロアルケニル番、アルキニル番、シクロアルキル番、ツクロアルケニル番、で、これらは酸素原子、強素原子、イオウ原子、かいボニル番で連結する健静系、ヒドロキシ番、アミノ岳、ニトロ券、カルボキシ番、シアノ番、またはハロゲン原子で置換していてもよく、例えば、メチル薬、ブロピル様、しーブチル番、トリアルボコメチル番、メー(3ーペンタデシルフエノキシ)プロピルが、3ー(4ー(3ー(4ー(4ー)フェフェンフェニルスルホニル)フェノキシ)ド

特別昭59-171956 (25) 明細書の「特許許求の範囲」 の機シェび「発明の詳細な説

5. 袖正の内容

4. 補正の対象

明細書の「特許請求の範囲」の項の記載を別紙 の通り補正する。

明編書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下 記の通り補正する。

...(I) 第2頁/行目の「カルパモイルアミノ基」 を削除する。

(2) 無3頁/4行目の「銀票」を「色票」と補 でする。

(3) 第6頁/行目の「但し、式中、」の後に 「R1,R2は水素原子または無券更を扱わし、 Xは水素原子またはカップリング廃脱基を扱わす。 好ましくは」を挿入する。

(4) 第6页5行目の「カルパモイルアミノ基」 を削除する。

(5) ある質り行目の「ルボニル基、」の扱へ 「ヘテロ環オキシ基、アンルオキシ基、カルバモ

デカンアミド) フェニル | プロピル基、ユーエト キントリデンル菌、トリフルオロメチル菌、シク ロペンチル菌、ヨー (ユ・ギージーt-アミルフ エノキシ) プロピル菌、等)、」を挿入する。

(8) 第10頁3行目と4行目の間に以下を挿入 する。「ヘテロ環オキシ蓋(例えば、ノーフエニ ルテトラゾールーよーオキシ基、ユーテトラヒド ロピラニルオキシ苗、等)、アシルオキシ(例え は、アセトキツ茶、等)カルパモイルオキツ茶 (例えば、アセチルアミノオキシ基、ペンソイル アミノオキシ蓋、等)シリルオキシ基(例えば、 トリメチルシリルオキシ蒸、ジブチルメチルシリ ルオキシ基、毎)アリールオキシカルボニルアミ ノ歩(例えは、フエノキシカルポニルアミノ蓋、 等)、イミド蓋(例えば、Nースクシンイミド群、 Nーフタルイミド基。オーオタタデセニルスルシ ンイミド基、毎)ヘテロ環チオ基(例えば、ユー ペンゾチアゾリルチオ基、a,4ージーフエノキ シーノ、ま、エートリアゾールーも一チオ多、ス ーピリジルチオ基、等)スルフイニル基(例えは、

ドデカンスルフィニル画、オーペンタデシルフェニルスルフィニル漫、オーフエノキシブロビルチ末高、等)ホスホニル画(例えば、フェノキシホスホニル画、フェニルホスホニル画、等)アリールオキシカルボニルー(例えば、フェノキシカルボニル画、等)アシル画(例えば、アセチル画、オーフェニルブロパノイル画、ペンソイル画、等)」

(9) 無ノノ買ノク行目の「イミダソリル器、」の依へ「チーメトキシフエニルアン茶、チーヒパロイルアミノフエニルアン器、ユーヒドロキシーチープロペノイルフエニルアン器」を挿入する。

OI 親! 2 向 5 行目の「ユーベンソチアソリル 基、」の使へ「チオシアノ差、N,Nージェチル チオカルポニルチオ基、トデシルオキシチオカル ポニルチオ基、」を挿入する。

(1) 類!2頁3行目の「等)」と「を」の間に「、 炭素原子で連結する蓋(例えば、トリフエニルメチル基、ヒドロキシメチル基、Nーモルホリ

ノメチル番、

来原子、アルキル部、アリール部、ヘテロ境部を 表わし、 $\mathbf{R}^{-1}$  、 $\mathbf{R}^{-2}$  はすでに定義したと何じ意味 を有する、等)」を挿入する。

(2) 第27頁2行目の

(3) 無3/頁の化台物間の数に下配の罰~級を 抑入する。

[ GT]

œ

$$C_{H_3} \xrightarrow{N-N-N} C_{H_3} C_{18}H_{37}(n)$$

$$C_{15}H_{31}(n)$$

$$C_{15}H_{31}(n)$$

$$C_{H_3} \xrightarrow{N-N-N-N-N} C_{H_3}$$

$$C_{15}H_{31}(n)$$

$$C_{15}H_{31}(n)$$

$$C_{15}H_{31}(n)$$

$$C_{15}H_{31}(n)$$

(45)

$$\begin{array}{c|c} CH_2^{-O} & C_{12}\mu_{25} \\ \hline \\ O - CHCONH & CH_2 \\ \hline \\ C_4H_4(1) & N \\ \end{array}$$

60 無37頁8行目ないしヶ行目の「イミダツ (ノ, ユーb)ピラゾール」を「ピラゾロ(ノ、 エーb)ーノ、ユ、チートリアソール」と補正する。

如 朝まま取る行目ないしつ行目の「プーナミノーイミチン〔ノ・ユーb〕ピラゾール」を「プーナミノーピランロ〔ノ・エーb〕ーノ・ユ・チートリアゾール」と補正する。

08 無40頁10行目と11行目の間に「(4)数 無原子を連結する方法、ジアリールメタン系化合 物を触続するカプラーは特公昭52-34937 に配収の方法、アルデヒドビス型カプラーは、特 開昭51-105820、同53-129035

可 5 4 - 4 8 5 4 0 化記載の方法で合成することができる。」を挿入する。

#### 別の概

#### 特許請求の範囲

下配一般式(1)で扱わされるカプラーまたは /および一般式(1)であらわされる部分を分子 内に有するビニル単量体より誘連される重合体も しくは共重合体ポリマーカプラーの存在下でハロ グン化銀感光材料を芳香族一級アミンを含む現像 被で現像するととを特徴とするカラー画像形成万 法。

但し、式中、R<sub>1</sub>,R<sub>2</sub>は水素原子または世典 基を表わし、Xは水素原子またはカップリンク服 脱基を表わす。

明細書の「図面の簡単な説明」

# 手続補正書(5式)

昭和58年 個/4日

## 特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 38年 毎 願 第 455/2 号

2. 発明の名称

カラー確保形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

等許 出願人

住 所 神奈川県南足橋市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

泛 並

方式 ②

連結先 〒106 東京都港区西藤龍 2 1日26番30号 第五学員フィルム株式会社 東京本社 電話 (106) 2 5 3 7

### 別紙

4. 図面の簡単な説明

第1図は鉄収スペクトルである。

A…実施例1のカプラーAから生成する色素の 吸収スペクトルである。

8…実施例1のカプラー(1)から生成する色素の 数収スペクトルである。 6. 補正の内容

補正の対象

明細審の「図面の簡単な説明」の概を別紙のよ うに補正する。